DIALOG(R)File 352:Derwent WPI

(c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

000886035

WPI Acc No: 1972-46026T/197229

Deuterisation of satd (04-18)-acyclic hydrocarbon cpds - contg functional

gps of the class of ethers, alcohols, acids, esters an

Patent Assignee: MERCK SHARP AND DOHME (IA (MERI)

Number of Countries: 007 Number of Patents: 008

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
DE 2162535	Α					197229	В
JP 47012567	A					197235	
FR 2118116	Α					197246	
CA 916723	Α					197252	
DE 2162535	В					197343	
GB 1344857	Α	19740123				197404	
CH 568255	Α	19751031				197546	
US 3966781	A	19760629				197628	

Priority Applications (No Type Date): CA 100961 A 19701217

Abstract (Basic): DE 2162535 A

Deuterised satd 4-18C acyclic hydrocarbon cpds of b.p >=100 degrees C contg. functional gps of the classes ethers, alcohols, mono- di and poly-carboxylic acids and their esters and amides are prepd by treating (un)satd. cpds in the fluid state with O2 gas in the presence of metal catalysts of Gp. VII or VIII at temps up to 300 degrees pref. 200-250 degrees till 50-99.5% of the H atoms are replaced by D atoms. Prepn is by simultaneous automatic circulation of the liq. substrate and O2 gas through a pref. heated mixture of catalysts which may be distributed on a carrier e.g. C or kieselguhr. The product is sepd by extraction with a low boiling solvent and recovered by distillation. Esp. active catalysts are Pd and Ni.



### 優先権主張

70年12月17日カナダ国出願才100961号)

昭和46年12月7日

土 武 久

- カンノウ キ カンユウタン カ スイ ソ 官 能 基 含 有 炭 化 水 素 の ジユーテロ 化 法 1. 発明の名称
- 2. 発 明 者 フリガナ 住 所 (居所) プランタジネット アヴエニユー 5643 フリガナ 氏 名
- ジョセフ ジョージ アトキンソン (外1名)
- 3. 特許出願人 アメリカ合衆国.ニユージャーシイ.07065 ロホウエー イースト リンカーン アヴエニユー 126 メルク シヤープ エンド ドーム(アイ・エー) フリガナ コーポレーション イストレーション 代表者 ジエイムス エ 国 籍 アメリカ合衆国 エム。ブランチ
- 4. 代 理 人 郵便番号 100 東京都千代田区丸の内3の2の3・富士ビル510号 ΙE かり と 一郎 部 外2名)

電 55 (212) 8896 (代表)~8898

5. 添付書類の目録





② 特願昭 46-98371

① 特開昭 47-12567

43 公開昭47.(1972) 6.26

審査請求 無 (全 7 頁)

19 日本国特許庁

# ⑩ 公開特許公報

庁内整理番号 |

52日本分類

16 B41 B461 16 16 B601 B602.2 i6 B602.5 16 **B62** B62 1 16 **B63** 16 B43 1319433

BB 細

1.発明の方法

官能基含有炭化水素のジューテロ化法

2. 特許請求の範囲

エーテル、アルコール、モノ、ジ又はポリ カルボン酸又はそれらのエステルあるいはア ミド誘導体から選ばれ、4~18個の炭素を 持ち、少くとも100℃の沸点を持ち、液体 状態にあるジューテロ化され飽和された官能 基含有非環式炭化水素の製造方法において、 液体状態にある該官能基含有炭化水素の飽和 又は不飽和類似体、ジューテリウム気体及び オ Ⅲ 族又はオ Ⅲ 族金属から選ばれた触媒を大 気温度~500℃の温度で混合し、基質水素 原子の50~995%がジューテリウム原子 によつて置換されるまで交換を継続すること を特徴とする方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はジューテロ化された官能基含有炭

化水素及び基質中に初めから存在する全ての 水素をジューテリウム ( DEUTERIUM ) によつ て実質的に置換する新規な方法に関するもの である。これらの化合物を製造する方法は、 少くとも100℃の沸点を持ち、液体状態に ある飽和又は不飽和の官能基含有炭化水素及 びジューテリウム気体を触媒の存在下、所望 百分率の水素原子がジューテリウム原子によ つて置換される加き時間すで一緒にさせるこ とからなる。好ましくは触媒を普通の担体上 に保持し、反応を大気温度~約300℃、好 ましくは200~250℃の温度で所望程度 のジューテロ化が達成されるまで行う。

従つて本発明の目的は少くとも100℃の 沸点を持ち、50~995原子%Dの同位体 純度を持つある新規なデューテロ化され飽和 された官能基含有炭化水素を提供することで ある。

本発明のその上の目的はそのようなデュー テロ化され飽和された官能基含有炭化水素の

(2)

10

20

1 製造方法を提供することである。

本発明に従つて、所望程度のデューテロ化が達成されるまで、触媒床を通してジューテリウム気体と共流する液体鑑質の継続的、自動的循環を行なり交換系又は所望程度のジューテロ化が達成されるまで、触媒及び交換れるべき液体化合物の混合物、好ましくは加熱された混合物中に標識した気体を通す交換系を用いることができる。

この方法によつて有利に過デューテロ化できる官能基含有炭化水素は C4~18 の非環式態和又は不飽和エーテル、アルコール、モノ、ジ又はポリカルボン酸及びそれらのエステル、並びにアミドがある。代表的な例として C4~18 の舌ノ、ジ又はポリアルカン酸又はアルキン酸又はアルケン酸及びそれらの低級アルキルエステル及びアミド、 C4~18 のアルコキシアルキルエステル、 C4~18 のアルコキシアルキルエステル、 C4~18 のアルコキシアルキルエステル、 「例えばグリム、ジグリム、トリグリム、ビス(アルコキシアルキル)エーテル等〕、

(3)



Cの温度範囲で行なう。

炭化水素液体中へのジューテリウム気体の分散はジューテリウムを多孔ガラス板を通して約5~40メツシュ、有利には10~30メツシュの静止蝕媒層中に通すことによつて

#### 特朗 昭47-12567 (2)

C<sub>4~18</sub> のアルカノール、アルケノール又はア ルキノール、アルカノールのモノ、ジ又はポ リアルカン酸エステル、並びに上記種類の他 の普通の官能基含有炭化水素がある。不飽和 の出発物質は本発明方法によつてジューテリ ウム添加されて飽和されジューテロ化された 類似体を形成する。その方法は液体状態にあ る所望の飽和又は不飽和の官能基含有炭化水 素及びジューテリウム気体を触媒の存在下、 該炭化水素の沸点以下の温度で一緒にさせ、 かくしてジューテリウム気体と液体官能基 含有炭化水素の間で水素ージューテリウム 交換を起させるものである。任意に、部分的 に又は完全にジューテロ化された非官能基含 有炭化水素を追加のジューテリウム源として との方法に用いることができる。

ジューテリウム気体と官能基含有炭化水素 液体の間な水素ージューテリウム交換を該化 合物の沸点以下でかつ大気温度~約300℃ の温度範囲内で、好ましくは200~250

(4)



反応が終了すれば、ジューテロ化製品が室温で液体であるか固体であるかに基づいてきるかの方法でジューテロ化製品を分離るのができるがなるのでは、それは触媒から排出できるかあるへはせいで抽出し、次いで溶媒を蒸留で除去する。 いずれの場合にもジューテロ化製品が室 とはよつて純化する。ジューテロ化製品が室

(5)



温で固体である時にはそれを上記したように 低沸点炭化水素で抽出し、溶媒を蒸留で除去 し、次いで固体残渣をベンタン等の如き低沸 点溶媒から再結晶させる。

本発明の方法を行なりに当つて種々の型の 交換反応器を用いることができる。パツチ式 反応器として知られている一つの適当を反応 器は多孔ガラス板から作られた底を持つ反応 室を有するものである。その室には適当な担 体上に担持された触媒が詰められており、そ の上に基質が添えられる。室の頂部には開口 中に固定されている温度計があり、この開口 は温度計を取り除くことによつて試料出入口 として役立つものである。室の下方部分には 導管があり、との導管は多孔ガラス板を通る ジューテリウム気体の流動割合を調節する流 動制御装置を持つている。室の上方部分には オ二導管が固定されており、この導管は選流 凝縮器に連接されている。所望により室の下 方部分及び導管を油浴中に置き、この油浴は

の如き追加のジューテリウム源を用いることができるが、その使用は本発明方法による官能 基含有炭化水素の好 結果のジューテロ化に対し本質的なものではない。

(7)

上記した交換技術は広い範囲の有機構造型に適用でき、実質的に全部の水素原子をジューテリウムで置換した物質及びそれ以下の任意の所望程度の同位体純度のジューテロ化化合物を生成する。その方法は比較的安い標識であるジューテリウム気体を使用するので、多くの場合に別な方法で必要とされる長たらしくかつ費用のかかる合成法に望ましい。

本発明方法の重要を特徴は触媒及び交換温度(約大気温度~300℃、好ましくは200℃~250℃の範囲内)の適当な選択によって出発物質の分解を最小にし、高度にジューテロ化された物質を得ることである。それ故に本発明の方法は50~99.5原子%Dの任意の所望同位体純度の化合物を製造するのに使用できる。

(9)



特開 昭47-12567 (9)

選ばれた反応温度に調節される。選択的にその油浴を電気要素の如き他の適当な加熱要素 で置きかえることができる。

ジューテリウム気体及び交換される液体を 頂部出入口を通して加熱された触媒床の頂部 に決定された割合で加えることによって上記 反応器を共流反応器として用いるように変更 することができる。反応器の底からの流出物 を集め所望の同位体純度の物質が得られるま で手動的に又は自動的に、例えば循環ポンプ 手段によって反応管に戻して再循環する。

上記反応器はまた、基質を頂部の口を通る 連統流として加え、同時にジューテリウム気 体を装置の底にある口を通して加える向流反 応器として用いるように変更できる。

上記した装置は数百グラムまでのジューテロ化物質を製造するのに用いられるが、多量が所望される場合には容易に拡大できる。

いずれの系においても、部分的に又は完全 にジューテロ化された非官能基含有炭化水素

(8)



の混合物を含有することはこの課程の知力の ある者に認識できることである。任意の高度 にジューテロ化された化合物は、定義として 少量の水素を含有し、それ故に水素を含有し ない大部分の種とよくジューテロ化されてい ない少量の種から成る。それに対比して低同 位体純度の化合物は水素だけを含有する大部 分の物質と1分子当り1個、2個、3個等の ジューテリウム原子を持つ種々の量の種を含 有する。ビス(2-エトキシエチル)エーテ ル(99原子%D)はビス(2~エトキシエ チル)エーテルー d<sub>18</sub> を含む数種の同位体種 からなり、その相対的割合は初めに存在した 水素のわずかに1%が残つている程度である。 同様に、セバシン酸ジエチル(95原子%p) は5%の水素原子の存在に対して95%のジ ユーテリウム原子を含有している。

高度にジューテロ化された化合物は多くの 種類の高度に専門化された研究に用いられる

(10)

#

価値のある化学品である。一般的な応用は、 分離方法の研究に於けるトレーサーとして及 び標識化合物の物理的性質の調査用模型化合 物として反応機構の研究におけるそれらの使 **思を含む。これらの化合物は又重宝なジュー** テロ化された低分子最化合物源として有機反 応用高温度溶媒として用いられ、ある化合物 は潤滑油としてあるいは潤滑グリース用ベー ス流体として用いられる。ジューテロ化され た低分子量化合物源としてのそれらの使用例 としてビス(2-エトキシエチル)エーテル (99原子%D)に HCLの反応によるジュー テロ化されたエチル基の生成及びジューテロ 化されたセバシン酸ジブチルの加水分解(こ れによりジューテロ化されたブタノールとセ バシン酸が生成する)がある。これらのシュ テロ化された生成物は次にその上の合成用 試薬として用いられる。

前記した様に本発明の新規な方法によつて 少なくとも100℃の沸点を持ち、飽和され、

(11)



び同位体量を確証するととが分つた。

本発明の標識生成物の製造方法は次の実施例を参照することによつて、より完全に理解されるであるう。

**実施例1** 

パルミチン酸- D32

人口をジューテリウムで完全にふさぎ、活性炭素上に6%のパラジウムを有するもの10%を温度計口を通して30mk容量のバツチ反応器に導入した。パルミチン酸(20%)を加え、温度計部品をセル中に挿入し、水冷凝縮器溶凝縮器溶(取り付けかつジューテリウム気体排出用出口管に取り付けた。セル部品を下げて調温装置付油浴中に入れ、1950に保ち、次いでジューテリウム気体を40ml/分の割合で制御装置を通してセル中に泡立てた。

バツチ反応器を油浴外に上げ、ジューテリウム流を止め、温度計口を通して注射器で試料を抜きとることによつて分析用に定期的に 試料を取り出した。次いてその系を再び上記

#### 特開 昭47-12567 (A)

実質的に完全に標識された官能基含有炭化水 素の広い範囲の種々なものが製造できる。ある標識化合物を作るのに必要な経過時間は数 週間となり得るが、その方法は分析用試料の 定期的取り出しを除いては操作に当つてほん のちよつとの注意を必要とするだけである。

本発明方法のその上の利益は、不飽和官能
基含有炭化水素が必要により最終的にそれらの完全に飽和され、標識された対応物になる
という事実にある。多分、不飽和の出発炭化水素は最初にジューテリウムで選元されて飽
和され、部分的に標識された化合物となり、
次いでこれが所望により実質的に完全に交換されることとなる。

本発明方法の更にその上の利益は基質の分解や異性化が交換条件下では観察されないことである。回収した標識生成物は蒸気相クロマトグラフィーによつて均質となり、シャープな融点及び正確な沸点を持つ。更に、質量スペクトルが完全に標識した化合物の構造及

(12)



の如くに操作した。

23日間の交換の後質量スペクトル分析に よつて 御定したところ、 バルミチン酸は 96 原子%の D を含有して おり、 収量は 79(3 8%)、 融点は 63 ℃であつた。

触媒を炭素上に5%のルテニウムを有する同量の触媒で置き換えて実施例1の方法を繰り返して、195℃における25日間の交換の後99原子%のDを持つパルミチン酸-D<sub>32</sub>を得た。

実施例1 に記載したと実質的に同一の方法で製造した他の化合物をオ 1 表に示す。

(13)

		<u> </u>			特開 昭47—125		
出発物質	最終生成物 (原子&D)	沸 点 で	収率 %	交換時間 日	温度	D <sub>2</sub> の流動割合 ml/分	
ラウリン酸	ラウリン酸 (68)	44(融点)	4 0	38	195	40	
セバシン酸 ジプチル	セバシン酸 ジプチル(86)	338~342	50	38	150	4 0	
ジ-n-オク チルエーテル	ジ-n-オクチル エーテル(87)	285~287	35	5	195	40	
ラウリン酸 エチル	ラウリン酸 エチル(91)	240~242	37	18	195	4 O	
	ラウリン酸 セパシン酸 ジプチル ジ - n - オク チルエーテル ラウリン酸	出発物質 最終生成物(原子名D)  ラウリン酸 ラウリン酸(68) セバシン酸 セバシン酸 ジブチル ジテル(86) ジ・n・オクチル チルエーテル エーテル(87) ラウリン酸 ラウリン酸	出発物質 最終生成物 第 点で (原子名D) 第 点で (原子名D) 第 点で (原子名D) 第 点で (原子名D) (68) 44(融点) セパシン酸 558~342 ジブチル ジブチル(86) 285~287 エーテル(87) ラウリン酸 ラウリン酸 240~242	出発物質 最終生成物	出発物質 最終生成物 # 点 収率 交換時間日 ラウリン酸 ラウリン酸(68) 44(触点) 40 38 セバシン酸 セバシン酸 358~542 50 38 ジブチル ジブチル(86) ジ・n・オク ジ・n・オクチル エーテル(87) ラウリン酸 ラウリン酸 240~242 37 18	出発物質 最終生成物 # 点 収率 交換時間 温度 C	

#### 実施例6

# ジ - n - オクチルエーテル ~ d<sub>34</sub>

ジ・n・オクチルエーテルを毎分 1 2 0 ~ 1 8 0 滴の割合で、6 % pd / c ( 1 0 % )を含有し1 5 0 ℃に維持されている共衆反応器に加え、デユーテリウム気体を 1 5 0 配/分の割合で連続的にそれに通した。○反応器はポンプを装着しており、液体基質を触媒場中に自動的に再循環した。全部で2 7.8 %のジ・n・オクチルエーテルをその工程の初めに系

(15)



に加え、6日間の交換の後985原子系の D を持つ16058のジー n - オクチルエーテルを得た。。その 構造及び 同位体 純 度を質量スペクトル分析で確認した。

実施例 6 に記載したと実質的に同一の方法でデューテロ化した他の化合物を か I 表に示す。

-14	TT		
4	- 11	<i>a</i> z	

実施例 番号	出発物質	最終生成物 (原子系D)	游点 C	収率	交換時間	温度	D。の流動割合 ml/分
7	セパシン酸 ジエチル	セバシン酸 ジエ チル - d <sub>2s</sub> (95)	298~302	15	3 日	250	150
8	セ バシン酸 ジエチル	セバシン酸 ジエチル(46)	3	50	6 時間	200	7 0
9	セバシン酸 ジエチル ①	セパシン酸 ジエチル(25)	<b>3</b>	50	6 時間	200	7 0
10	アジピン酸 ジプロピル	アジピン酸ジ プロピル(15)	152~153 (16期集HFで)	40	2 4 時間	200	70
11	トリプロピオニン	ジプロプオニン - d <sub>26</sub> (96)	176~181 (20mmH9で)	25	17日	200	150
12	ジ-n-オクチル エーテル	ジ-n-オクチル エーテル-d <sub>s4</sub> (98.5)	3	50	5 日	200	150

(16)



#### 特朗 昭47-12567 (6)

実施例 番号	出発物質	最終生成物 (原子% D)	沸点 C	収率 %	交換時間	温度で	D <sub>2</sub> の流動割合 ml/分
13	ピス(2-エトキシ エチル)エーテル	ビス(2-エトキシエチ ル) エーテル- d <sub>18</sub> (99.2)	3	55	.6 日	200	150
14	ピス(2-メトキシ エチル)エーテル	ピス(2-メトキシエチル) エーテルd <sub>14</sub> (99.5)	3	30 -	6日	200	150
15	トリグサム(トリエ チレングリコールジ メチルエーテル)	¥IJƒIJД - d <sub>1 в</sub> (995)	274~276	7	8.5 日	200	150
16	N , N - ジメチル アセトアミド④	N,N - ジメチルアセト アミド - d <sub>g</sub> (99)	165	40 ⑤	211日 ⑥	200	150

- ① 28% Ni / ケイソウ土触媒を使用
- ② グリセロールのトリプロピオン酸エステル
- ③ 構造及び同位体量を質量スペクトル分析 で確認
- ③ 28 % Ni /ケイソウ土触媒を使用。又この出発物質を6% pd / c 触媒の存在下で交換して実質的に同一の結果が得られた。
- ⑤、収率:デユーテロ化された物質が交換装置 を出るD。気体中に伴なわれるために損失

(17)



が大きい。凝縮器の後に-70℃のトラップを置くことによつてこれらのほとんどを回収できる。回収した物質を交換系にかえすかあるいは新しいパツチ用に取って置く。

⑥ 時間:任意のデューテロ化水準で触媒を 取り換えるかあるいは再活性することに よつて交換時間を短縮できる。

## **実施例17**

#### ビス(2-エトキシエチル)エーテルーd<sub>28</sub>

159の65pd/c及び36.19のエーテルを用いる以外は実施例6に記載されたと実質的に同一の方法でピス(2-エトキシエチル)エーテルの交換を行なつた。200℃に於ける7日間の交換の後、99.2原子多のD, 沸点189~190℃を持つピス(2-エトキシエチル)エーテル

炭素上に3 %のロジウムを持つ触媒を用いた以外は同一方法によつてビス(2-エトキシエチル)エーテルを用いて別の交換を行な

つた。 2 0 0 0 に於ける 1 0 日間の交換の後、 99原子 8 の D を持つビス(2 - エトキシエ チル)エーテルを得た。

#### 実施例 1 8

#### 1 - ドデカノール - d<sub>26</sub>

#### 実施例19

# ジ - n - オクチルエーテル - d<sub>34</sub>

実施例 6 で使用した出発物質及び触媒を同量のジーn - オクチルエーテル及び炭素上に5%のレニウムを有するもの(3.7%)で置き換えて実施例 6 に記載されたと実質的に同

(19)



一の方法を行ない、200℃に於ける10日間の交換の後99原子%のDを持つジ-n-オクチルエーテル-d<sub>36</sub>を得た。その構造及び同位体純度を質量スペクトル分析によつて確認した。

# 実施例20

#### ステアリン酸 - ₫36

パルミチン酸の代りに精製市販等級のオレイン酸(シス・9・オクタデセン酸)209を用い、59の触媒を使用し、デユーテリウム流動割合を150元/分に調節して実施例1に記載した方法を用いて15日間の交換の後99原子8のDを持つステアリン酸を55%の収率で得た。

#### **実施例21**

1 0

# ステアリン酸エチル d 4 。

バルミチン酸の代りに20%のオレイン酸エチルを用い、5%の触媒を使用し、デユーテリウム流動割合を150ml/分に調節して実施例1に記載した方法を用いて17日間の(20)



(7) 官能基合有炭化水素が C<sub>4~18</sub> のアルカノールである가 (1) 又は(2) 項に記載した方法。 (8) 官能基含有炭化水素がグリム,ジグリム又はトリグリムから選ばれたものである가 (1) 又は(2) 項に記載した方法。

> 出願人 メルク シャープ エンド ドーム (アイ・エー)コーポレーション

 代理人
 岡
 部
 正

 同
 安
 井
 幸

 同
 栗
 林



# 7

特朗 昭47-12567 の

交換の後99原子8のDを持つステアリン酸 エチルを50%の収率で得た。

本発明の実施態様は次の通りである。

- (1) 特許請求の範囲に記載した方法。
- (2) デューテロ化を官能基含有基質の沸点以下の温度で行なうか(1) 項に記載した方法。
- (3) 部分的に又は完全にデューテロ化した非官能基含有炭化水素を追加のデューテリウム源として用いるオ(1) 又は(2) 項に記載した方
- (4) 触媒がパラジウム,白金,ロジウム,ルテニウム,オスミウム,イリジウム,ニツケル及びレニウムから選ばれたものである才(1) 又は(2) 項に記載した方法。
- (5) 官能基含有炭化水素が C 4~1 g のアルカン酸又はそのエステルあるいはアミドである か(1) 又は(2) 項に記載した方法。
- (6) 官能基含有炭化水素が C 4~1 B のジアルキルエーテルである オ (1) 又 は (2) 項に記載した方法。

(21)